PCT/US03/13627

ANSWER 8 OF 36 CAPLUS COPYRIGHT 2003 ACS L4

1994:534147 CAPLUS AN

121:134147 DN

Preparation of imidazo[1,5-a]pyrimidines and their use as fungicides ΤÏ

Irikura, Tsutomu; Suzue, Seigo; Murayama, Satoru; Kinoshita, Susumu IN

Kyorin Seiyaku Kk, Japan PA

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 6 pp. SO

CODEN: JKXXAF

DT Patent

Japanese LA

FAN.CNT 1

PI

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE _____ A2 19940222 JP 1991-205621 19910723 JP 06049070 PRAI JP 1991-205621 19910723

MARPAT 121:134147

OS

Imidazo[1,5-a]pyrimidines I [A = (un)substituted thienyl] and their salts, AB useful as fungicides, are prepd. by treatment of (thenoylaminomethyl)pyrimidines II (A = same as above) with condensation agents. Refluxing 1.3 g II (A = 2-thienyl) with POCl3 for 3 h gave 0.56 g I (A = 2-thienyl), which inhibited Candida albicans 3147 at MIC 3.13 .mu.g/mL. MIC values against Microporus canis, Aspergillus fumigatus, and Tricophyton mentagrophytes are also disclosed.

103053-68-5P 103053-71-0P 103053-72-1P IT

103053-73-2P 103053-74-3P

RL: RCT (Reactant); SPN (Synthetic preparation); PREP (Preparation); RACT (Reactant or reagent)

(prepn. and intramol. cyclocondensation of)

103053-68-5 CAPLUS RN

2-Thiophenecarboxamide, N-[(1,4-dihydro-6-hydroxy-4-oxo-2-CN pyrimidinyl)methyl]- (9CI) (CA INDEX NAME)

103053-71-0 CAPLUS RN

3-Thiophenecarboxamide, N-[(1,4-dihydro-6-hydroxy-4-oxo-2-CN pyrimidinyl)methyl]- (9CI) (CA INDEX NAME)

HO N
$$CH_2-NH-C$$
 S

103053-72-1 CAPLUS RN

2-Thiophenecarboxamide, 5-bromo-N-[(1,4-dihydro-6-hydroxy-4-oxo-2-CN

pyrimidinyl)methyl]- (9CI) (CA INDEX NAME)

RN 103053-73-2 CAPLUS

CN 2-Thiophenecarboxamide, 5-chloro-N-[(1,4-dihydro-6-hydroxy-4-oxo-2-pyrimidinyl)methyl]- (9CI) (CA INDEX NAME)

HO N
$$CH_2-NH-C$$
 S $C1$

RN 103053-74-3 CAPLUS

CN 2-Thiophenecarboxamide, N-[(1,4-dihydro-6-hydroxy-4-oxo-2-pyrimidinyl)methyl]-5-methyl- (9CI) (CA INDEX NAME)

HO N
$$CH_2 - NH - C$$
 S Me

adam to a figurational profession is discontinuated to the

WEST

Generate Collection

Print

Search Results - Record(s) 1 through 1 of 1 returned.

1. Document ID: JP 06049070 A

L2: Entry 1 of 1

File: JPAB

Feb 22, 1994

PUB-NO: JP406049070A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 06049070 A

TITLE: IMIDAZO(1,5-A)PYRIMIDINE DERIVATIVE

PUBN-DATE: February 22, 1994

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

IRIKURA, TSUTOMU

SUZUE, SEIGO

MURAYAMA, SATORU

KINOSHITA, SUSUMU

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

KYORIN PHARMACEUT CO LTD

APPL-NO: JP03205621

APPL-DATE: July 23, 1991

US-CL-CURRENT: 544/281

INT-CL (IPC): CO7D 487/04; A61K 31/505

ABSTRACT:

PURPOSE: To obtain a neus imidazo[1,5-a]pyrimidine derivative useful as an antimycotic for animals and fishes and a food preservative.

CONSTITUTION: The compound of formula I [A is (substituted) thienyl], for example, 2,4-dichloro-6-(2-theinyl)imidazo[1,5-a]pyrimidine. The compound of formula I is obtained by treating a thienoylaminomethylpyrimidine derivative of formula II with a condensing agent. The starting substance of formula II is new and obtained by starting the operations with the reaction between A- COCl and NH2CH2COOR4.HCl.

COPYRIGHT: (C) 1994, JPO&Japio

Full Title Citation Front Review Classification Date Reference Sequences Attachments

Draw Desc Clip Img Image

. ROME ,

Generate Collection

Print

(19)日本國特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-49070

(43)公開日 平成6年(1994)2月22日

(51)lnt.CL*

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示質所

C 0 7 D 487/04

144

7019-4C

/ A 6 1 K 31/505

ADZ

9360-4C

審査請求 有 発明の数3(全 6 頁)

(21)出願番号

特顯平3-205621

(62)分割の表示

特顧昭59-165468の分割

(22)出願日

昭和59年(1984)8月7日

(71)出願人 000001395

杏林製薬株式会社

東京都千代田区神田駿河台2丁目5番地。

(72)発明者 入倉 勉

東京都練馬区大泉学園町7丁目10番28号

(72)発明者 鈴江 清吾

埼玉県久容市青葉 4 丁目13番地の 4

(72)発明者 村山 哲

栃木県下都賀郡野木町大字友沼6095番地

(72)発明者 木下 進

栃木県下都賀郡野木町大字友沼卯ノ木5932

番地

(74)代理人 弁理士 箕浦 清

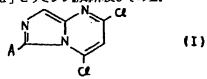
(54) 【発明の名称】 イミダゾ[1, 5-a] ビリミジン誘導体

(57)【要約】

【目的】 より有用性の高い抗真菌剤の開発。

【構成】 次の一般式(1)で示されるイミダゾ[1,

5-a] ビリミジン誘導体及びその塩。



[式中Aは置換されていてもよいチエニル基を表わす]

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(I)で示されるイミダゾ[1,5-a] ピリミジン誘導体およびその塩。

[式中、Aは置換されていてもよいチエニル基を表わす。]

【請求項2】 一般式(II)で示されている化合物を縮合剤で処理することを特徴とする一般式(I)で示されるイミダゾ[1,5-a]ピリミジン誘導体の製造方法。

$$\bigwedge_{N} \bigvee_{\alpha} \alpha \qquad (1)$$

[式中、Aは置換されていてもよいチエニル基を表わ す。]

【請求項3】 一般式(1)で示されるイミダゾ[1,5-a] ピリミジン誘導体又はその塩を有効成分として含有することを特徴とする抗真菌剤。

[式中、Aは置換されていてもよいチエニル基を表わ す。]

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、一般式(I)で示され 40 るイミダゾ[1,5-a] ビリミジン誘導体およびその塩に関する。さらに詳しくは抗真菌活性を有するイミダゾ[1,5-a] ビリミジン誘導体およびその塩、それらの製造方法ならびにそれを有効成分として含有する抗真菌剤に関する。

$$A = \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 2 \end{pmatrix}$$

2

[式中、Aは置換されていてもよいチエニル基を表わす.]

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】近年、 広域抗生物質、ステロイドホルモン剤、制癌剤、免疫抑 制剤等の汎用により世界的に真菌症が増加しているが、 これに有効な薬剤は少ない。現在治療に使用されている 薬物は、ポリエンマクロライド系およびイミダゾール系 化合物程度であって、さらに有用性の高い抗真菌剤の開 10 発が望まれている。

[0003]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者らはより有用性の高い抗真菌剤を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、これまでに知られている抗真菌剤とは基本構造を全く異にした新規なイミダゾ [1,5-a] ピリミジン誘導体が広範囲な真菌に対し既存品よりも強力な活性を有することを見出した。

【0004】本発明の一般式(I)で示される化合物およびその塩は文献記載の新規化合物であって、抗菌作用 20 特に真菌類に対する抗菌活性が強く、医薬のみならず動物用薬、魚介用薬、食品防腐剤として種々の形態で使用することができる。

【0005】一般式(1)で示される化合物の塩としては、例えば塩酸、硫酸、酢酸、酒石酸、メタンスルホン酸の如き無機もしくは有機酸との塩があげられる。

【0006】本発明の一般式(1)で示される化合物は例えば以下に述べる方法により製造することができる。

$$A = \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix}$$

[式中、Aは前記に同じ。] 知ち一般式 (11) で示されるテノイルアミノメチルビリミジン誘導体と縮合剤例えば塩化リン、オキシ塩化リン、塩化チオニル等で処理することにより一般式 (1)で示されるイミダゾ [1,5-a] ピリミジン誘導体を得ることができる。

【0007】これらの反応の出発物質であるテノイルアミノメチルピリミジン誘導体(II)も新規物質であって下記の経路により製造される。

30

A-COCI+NH, CH, COOR · HC1

マロンプミド (II)A-CONHCH, COOR' -Naoc₂H₅ (III)

[式中、R⁴ は低級アルキル基を表わす。] すなわちグ リシンエステル塩酸塩と種々の塩化テノイル誘導体を反 応させて得たN-アシル誘導体 (III)をエタノール中で 塩基の存在下に、マロンアミドと紹合させることにより 前記の誘導体(II)を得ることができる。

*示す. 抗真菌試験は倍数希釈による寒天平板法により各 化合物の最小発育阻止濃度を測定することによって調べ た。表1からも明らかな如く、本発明化合物は真菌に対 し、強力な抗菌活性を有する。

[0009]

[0008]

10 【表1】

【発明の効果】次に本発明化合物の抗真菌活性を表1に*

抗真菌活性

就 聯 康 北	最小発育阻止詢度(MIC. µ2/ml)				
武 験 密 神	実施例1	実施例2	実施例3	実施例 4	実施例5
キャンディダ アルビカンス (Candida albicans SI4T)	3. 13	3. 13	0. 78	0. 20	1. 56
キャンディダ アルビカンス {Candida albican IFO-1}用)	1. 56	6. 25	0. 78	0.78	6. 25
キャンディダ アルビカンス (Casdida albicasa I PO-1594)	1. 56	3. 13	3. 13	0. 20	6. 25
キャンディダ アルビカンス (Cardida albicans MTU- 12124)	6. 25	6. 25	0. 78	1. 56	3. 13
キャンディダ アルビカンス {Cardida albicasa KYP- 182)	6. 25	12. 5	3. 13	0. 39	6. 25
キャンディダ ステラテデア (Cardids etellatides 1 F 0 -13知)	1. 56	6. 25	0. 78	0. 78	1. 56
ミクロスポルム カニス (Microsporma casis 209160)	1. 56	1. 56	0. 78		
アスペルギルス フミガータス (Aspezgillus fusigatus MTU- 06112)	6. 25	3. 13	3. 13		
トリコフィトン メンタグロフィーテス (Trickophytos meatagrophytes MTR- 19003)	1. 56	1. 56	1. 56	0. 78	1. 56
トリコフィトン メンタグロフィーテス (Trichophyton mentagrophytes MTR- 19005)	1. 56	0. 78	0. 78	0. 78	1. 56

【0010】次にマウス (ICR) 全身感染症に対する 40%明する。

効果を示す。1群5匹のマウスを用い、カンジダ・アル ビカンス (C. albicans KYF-1385,接種菌量. 7.2 ×10⁶ 個/マウス)を腹腔内に感染させた。感染 後、本発明化合物を 100mg/kg/day として4日間、1日 2回、経口で投与した。

【0011】本発明化合物の有効性は無処置のコントロ ールと共に図1及び図2に示した。これらより明らかな ように本発明化合物はコントロールに比べ有効である。

[0012]

【0013】(実施例1)

2, 4-ジクロロー6-(2-チエニル)イミダゾ [1,5-a] ピリミジン

2-(2-テノイルアミノメチル)-4,6-ジヒドロ キシピリミジン 1.3gにオキシ塩化リン10mlを加え、油 浴上で3時間加熱湿流する。余剰のオキシ塩化リンを減 圧下留去した後、残渣に炭酸ナトリウム水溶液を加えク ロロホルムで抽出する。クロロホルム層を水洗し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥する。クロロホルムを減圧留去

【実施例】以下実施例をあげて本発明をさらに詳細に説※50 し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィー(ベンゼ

ン溶出)により精製し、さらにエタノールより再結晶す * 融点 152~153℃ [0014] ると黄色板状晶として目的物を0.56g得る。

元素分析值(C10H5 N3 SC 12)

Ν С Н 44.46 1.87 15.56

計算值(%) 44.32 1.67 15.56 実測値(%)

%[0017] 【0015】実施例1と同様な方法で以下と化合物を得

[0016]

実施例	٨	A 分子式 (CC	職点 (°C)	元東分析值(%)		計算植実施館
			(6)	С	H	N
2	S	с ₁₀ н ₅ н ₃ с 2 2 з	146 ~ 147	14. 46 14. 25	1. 87 1. 68	15. 56 15. 68
3	IS Br	C ₁₀ H ₄ N ₃ C £ ₂ SB r	184 ~ 185	3L 41 3L 67	1, 16 1, 93	12 04 12 09
4	I_S cl	C ₁₀ H ₄ N ₃ C £ ₃ S	166 ~ 167	39. 43 39. 29	1, 32 1, 16	13. 80 13. 99
5	SCH3	с 11 н 1 н 3 с 1 2 8	117 ~ 118	1E 39	2, 48 2, 36	14. 79 15. 00

【0018】次に中間体であるアシルアミノアルキルビ リミジン誘導体 (II) の製造法について以下の参考例で 説明する.

【0019】(参考例1)

2-(2-テノイルアミノメチル)-4,6-ジヒドロ キシピリミジン

(i) N-(2-テノイル) グリシンエチルエステル ウム86gを水 600ml に溶解し、ベンゼン 600mlおよびエ ーテル 400mlを加え室温で撹拌する。2-テノイルクロ ライド25gをベンゼン 100mlに溶解した溶液を約30分間 で満下し、その後2時間室温で撹拌する。有機層を分液 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後減圧下留去すると無色 結晶を得る。これをエタノールより再結晶し無色プリズ★

★ム晶として目的物を23g得る。 融点 82~83℃

【0020】(ii) 2-(2-テノイルアミノメチル) -4,6-ジヒドロキシピリミジン

ナトリウム 1.4gをエタノール 120ml に溶解し、これに マロンアミド 3.8gを加え油浴上60℃で1時間攪拌す る、N-(2-テノイル)グリシンエチルエステル8g グリシンエチルエステル塩酸塩22gおよび無水炭酸カリ 40 をこれに加え6時間加熱還流する。エタノールを留去し 残渣に水を加え酢酸で中和する。析出する結晶を沪取 し、ジメチルホルムアミド (DMF) より再結晶して無 色結晶として目的物を 2.8g得る.

> 融点 270~275℃(分解) [0021]

元素分析值 (C10 H9 N3 O3 S)

	С	Н	N
計算値(%)	47.80	3.61	16.72
実測値(%)	47.83	3.67	16.90

7

【0022】参考例1と同様の方法で以下の化合物を得 *【0024】

た。

[0023]

•	<u> </u>	*	
参考例	A	分子式	(27) 点 頗
2	T _S	с ₁₀ н, и, о, s	> 300
3	I _S I _{Br}	с ₁₀ н ₈ и ₃ о ₃ в _г s	250 ~ 255 分 解)
4	[S] _{CI}	C ₁₆ H ₈ N ₃ O ₃ CIS	> 300
5	S CH ₃	c ₁₁ H ₁₁ N ₃ o ₃ s	269 ~ 276

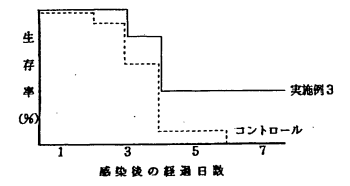
【図面の簡単な説明】

【図1】実施例3の化合物の経口投与によるマウス・カンジダ感染症における効果を示す図表である。 ※

※【図2】実施例4の化合物の経口投与によるマウス・カンジグ感染症における効果を示す図表である。

【図1】

カンジダ・アルビカンス KYF-1385 1.6×10⁸ 個/マウス



【図2】 カンジダ・アルビカンス KYF-1385 1.2×10⁶ 個/マウス

